This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- · TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



51) Classification internationale des brevets 5 :		(11) Numéro de publication internationale: WO 93/06223
C12N 15/86, A61K 48/00 C12N 15/12, 9/68	A1	(43) Date de publication internationale: 1er avril 1993 (01.04.93
21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR 22) Date de dépôt international: 25 septembre 1992		Yves Plasseraud S.A., 67, boulevard Haussmann, F-
30) Données relatives à la priorité: 91/11947 27 septembre 1991 (27.09	.91) I	(81) Etats désignés: AU, CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).
71) Déposant (pour tous les Enta designés sauf US): NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIPE (C.N.R.S.) [FR/FR]; 15, quai Anatole-France, Paris (FR). 72) Inventeurs; et 75) Inventeurs; et 75) Inventeurs; et 76) Inventeurs (US saulement): PERRIC Michel [FR/FR]; 20, résidence du Moutin, Ouarville (FR), BRIAND, Pascale [FR/FR]; 1 Docteur-Roux, F-75015 Paris (FR), STRAOTO) RICAUDET, Lessie [FR/FR]; 20, résidence du F-28150 Ouavrille (FR).	AUDE F-281 0, rue o	E Publice Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prèva pour la modification de revendications, sera republike si de telles modifications son repus. T. 50 to 10

(54) Title: VIRAL RECOMBINANT VECTORS FOR EXPRESSION IN MUSCLE CELLS

(54) Titre: VECTEURS RECOMBINANTS VIRAUX POUR L'EXPRESSION DANS DES CELLULES MUSCULAIRES

(57) Abstract

Non-replicatable viral recombinant vectors which are recognizable by muscle cell receptors, and furthermore modified by an insertion nucleic acid coding for a polypeptide sequence to be expressed in said muscle cells, are used to obtain a drug for reating muscle cell diseases or diseases which, by virtue of their location in the body, are accessible to the products of the expression of the above mentioned nucleotide sequence, as secreted by said muscle cells. A method for producing said vectors, vectors such as those described above, and their use in pharmaceutical compositions are also provided.

(57) Abrégé

L'invention concerne l'utilisation de vecteurs recombients d'origine virale, non réplicables, et susceptibles d'être reconnus par les récepteurs de cellules musculaires, ces vecteurs étant en outre modifiés par un acide mudéique A. LINEAR PLASMID
B. AGENURAS GENORE
B. AGENURAS GENORE
TRANSCORE
B. AGENURAS GENORE
TRANSCORE
T

d'insertion codant pour une séquence polypeptidique dont l'expression dans lesdites cellules musculaires est encherble, pour l'obtention d'un médicament destiné au traitement de pathologies affectant les cellules musculaires ou de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expressi n de la séquence nucléotidique sus-mentionnée secrétés par lesdites cellules musculaires. L'invention concerne également un procédé d'obtention de ces vecteurs, et des vecteurs tels que décrits d-dessus et leur utilisation dans des compositions pharmaceutiques.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FI	Finlande	MN	Mongolie
AU	Australie	FR	France	MR	Mauritanie
88	Barbade	GA	Gabon	MW	Malawi
BE	Belgique	CB	Royaumo-Uni	NL	Pays-Bas
8F	Burkina Faso	GN	Guinée	NO	Norvège
BC	Bulgaric	CR	Grècu	NZ	Neuvello-Zélande
BJ	Bénin	HU	Hangrie	PL	Pologne.
BR	Brésil	31	Irlande	PT	Portugal
CA	Canada	п	Italie	RO	Roumanie
CP	République Centralicaine	JP	Japon	RU	Fédération de Russie
œ	Congo	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan .
CH	Suisse		de Corés	SE	Suède
a	Côte d'Iveire	KR	République de Corée	SK	République slovaque
CM	Camerous	ш	Liechtenstein	SN	Sénégal
cs	Tchécoslovaquie '	LK	Sri Lanka	SU	Union soviétique
œ	République tehèque	w	Luxembourg	TD	Tehad
DE	Allemagne	MC	Monaco	TG	Togo
DK	Danemark	MG	Madagascar	UA	Ukrains
es	Espagne	ML	Mali	us	Etats-Unis d'Amérique

VECTEURS RECOMBINANTS VIRAUX POUR L'EXPRESSION DANS DES CELLULES MUSCULAIRES

1

L'invention concerne des vecteurs recombinants d'origine virale comportant une séquence nucléotidique codant pour un polypeptide déterminé, et leur utilisation pour l'expression de ce polypeptide dans des cellules musculaires. L'invention vise également un procédé d'obtention de ces vecteurs, ainsi que leurs applications, notamment en tant que médicaments dans le domaine des pathologies musculaires.

Le problème, non résolu jusqu'à maintenant, de la diffusion directe d'un gène vers un tissu spécifique, fait obstacle au développement de la thérapie gènique dans le domaine des maladies musculaires.

Les diverses tentatives de modification du tissu musculaire réalisées jusqu'à ce jour sont principalement celle de la fusion de cellules musculaires avec un muscle hôte (Salminen, A., et al., Hum. Gene Ther. 2, 15-26 (1991); Partridge, T.A., et al., Nature 337, 176-179 (1989)), et celle procédant par injection d'ADN directement dans les muscles (Wolff, J.A. et al. Science 247, 1465-1468 (1991); Acgadi, G., New Biol. 3, 71-81 (1991)).

La méthode procédant par fusion, chez des souris, de précurseurs de cellules musculaires provenant d'un donneur normal, avec des fibres musculaires d'un hôte (Partridge, T.A., et al. cité ci-dessus) a été réalisée avec succès et cette thérapie cellulaire a fait l'objet d'essais préliminaires chez des enfants. Toutefois, cette approche semble présenter trop d'inconvénients p ur être applicable au traitement de pathologies musculaires. En effet, les capacités de

migration de ces précurseurs de cellules étant réduites à quelques millimètres, l'implantation cellulaire de ces derniers nécessiterait des millions d'injections pendant des heures d'anesthésie. manière inévitable, des problèmes immunologiques, conduisant à des phénomènes de rejet, risqueraient d'apparaître, comme dans le cas de nombreuses greffes. De plus le traitement de la dystrophie musculaire de Duchenne (DMD) nécessite non seulement d'atteindre les muscles du squelette, mais également les cellules myocardiques; on imagine aisément les difficultés susceptibles d'être rencontrées pour implanter des précurseurs de cellules musculaires dans le myocarde. La thérapie cellulaire semble par conséquent peu appropriée pour le traitement de cellules malades présentant une telle dissémination dans l'organisme .

La thérapie génique par indroduction directe in vivo d'acides nucléiques à l'intérieur d'organes, est une méthode attrayante en raison de sa simplicité, mais dont le développement se heurte à un certain nombre d'obstacles. En particulier, l'expression de gènes dans les muscles reste localisée au point d'injection (Wolff, J.A., et al. cité ci-dessus) et semble être assez limitée dans le temps, particulierement dans le muscle cardiaque (Acsadi, G. et al., cité ci-dessus).

Le but de la présente invention est précisément de permettre l'introduction d'un très grand nombre d'acides mucléiques dans un nombre important (jusqu'à 50 % et plus) de cellules musculaires d'un organisme humain ou animal, que ces cellules musculaires soient celles des muscles du squelette ou encore celles du myocarde.

La présente invention a plus particulièrement pour but de permettre l'acheminement de ces acides nucléiques vers les cellules musculaires cibles par la circulation sanguine, tout n protégeant ces acides nucléiques de l'agression de divers constituants sanguins.

Un autre but de la présente invention est de mettre à la disposition du public des compositions pharmaceutiques permettant le traitement des maladies musculaires, et plus particulièrement des pathologies génétiques du système musculaire, ou encore de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expression des acides nucleiques sus-mentionnés, ces produits étant secrétés par lesdites cellules musculaires.

La présente invention découle de la découverte faite par les inventeurs, du fait que l'on retrouve l'activité β -galactosidase dans de nombreux tissus après injection à des souris de vecteurs recombinants d'origine virale, plus particulièrement d'adénovirus, dans le génome desquels a été inséré le gène codant pour la β -galactosidase. Parmi ces tissus, on peut citer les poumons, le foie, l'intestin, le coeur et les muscles du squelette. L'expression du gène de la β -galactosidase est constante dans le temps, puisque la proportion des cellules de couleur bleue (coloration obtenue à la suite de l'expression de ce gène) dans le tissu musculaire est à peu près équivalente d'un mois à un autre.

La figure 1 représente un exemple de construction d'un vecteur recombinant selon 1 invention et correspondant à 1 adénovirus de type $\lambda d5$ dans le génome duquel est inséré le gène de la β -galactosidase sous le controle du promoteur RSV.

La présente invention a pour objet l'utilisation de vecteurs recombinants d'origine virale, non réplicables, et susceptibles d'être reconnus par les récepteurs de cellules musculaires, humaines ou animales, infectables par ces virus, ces vecteurs

4

étant en outre modifiés par un acide nucléique d'insertion contenant une séquenc nucléotidiqu une séquence polypeptidique pour l'expression dans lesdites cellules musculaires est recherchée, cette séquence étant sous le controle d'un promoteur reconnu par les polymérases de ces cellules, pour l'obtention d'un médicament administrable par la voie générale, notamment intra-veineuse ou intraartérielle, et destiné au traitement de pathologies affectant les cellules musculaires ou de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expression de la séquence nucléotidique sus-mentionnée et secrétés par lesdites cellules musculaires.

Les adénovirus, notamment les adénovirus humains de type 2 ou 5 représentent des vecteurs particulièrement préférés dans le cadre de la présente invention, en raison notamment de la grande taille du fragment d'ADN étranger qu'il est possible d'insérer dans le génome de ces virus.

Avantageusement, l'acide nucléique d'insertion sus-mentionné est compris dans un génome défectif d'adenovirus, ce génome étant dépourvu de séquences essentielles nécessaires à la réplication de ces adénovirus, et plus particulièrement des transactivateurs EA et EB; ce génome comprend néammoins préférentiellement l'ensemble de celles des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de ces adénovirus.

Le promoteur mis en oeuvre peut être un promoteur endogène (par exemple un promoteur précoce ou tardif de l'adénovirus utilisé) ou exogène.

On aura avantageusement recours à l'utilisation de promoteurs forts, par exemple ayant une force de l'ordre de grandeur du promoteur contenu dans le LTR (Long Terminal Repeat) de RSV (Rous Sarcome Virus). A titre d'exemples d'autres promoteurs dont l'utilisation peut être envisagée, on mentionnera :

- le promoteur du gène IE de CMV (cytomégalovirus)
- les promoteurs inductibles MMTV (Mouse Mammary Tumor Virus) ou métallothionine.

La force du promoteur utilisable peut être appréciée dans des essais semblables à ceux qui sont décrits dans les exemples qui suivent, par exemple par substitution dans les vecteurs de ces exemples du promoteur étudié au promoteur contenu dans le LTR de RSV et par l'évaluation de l'intensité d'expression du marqueur obtenu, intensité qui peut alors être comparée à celle obtenue avec le promoteur de LTR de RSV.

La quantité de vecteurs administrée dans l'organisme est avantageusement choisie de manière à déborder le système immunitaire de l'organisme dans lequel lis sont injectés.

Avantageusement la voie d'administration choisie dans le cadre de la présente invention est la voie intra-veineuse ou intra-artérielle.

Parmi les pathologies affectant des cellules musculaires sus-mentionnées, on peut citer des pathologies génétiques telles que la dystrophie musculaire.

A ce titre l'acide nucléique inséré dans le génome du vecteur viral, et dont est recherchée la diffusion dans la masse musculaire, comprend un séquence nucléotidique codant pour un polypeptide susceptible de traiter la pathologie en question, et plus particulièrement de jouer le rôle dans la cellule musculaire du polypeptide normalement présent dans une cellule saine, mais dont la déficience est due soit à une production anormalement faible, voire nulle, de ce p lypeptide, soit à une erreur dans sa séquence en

acides aminés résultant d'anomalies d' rdre génétique dans sa séquence nucléotidiqu codante.

Des vecteurs, selon l'invention, utilisés pour l'obtention d'un médicament destiné au traitement de la dystrophie musculaire, sont plus particulièrement caractérisés en ce que l'acide nucléique d'insertion est constitué de tout ou partie d'un gène sain de la dystrophine. L'introduction du gène entier de la dystrophine, ou encore de toute partie de ce gène codant pour un polypeptide conservant une activité comparable à celle de la protéine entière, peut être réalisée suivant une méthode identique à celle décrite ci-après pour l'introduction du gène de la β -galactosidase.

A titre d'exemple de pathologies autres que les pathologies musculaires, susceptibles d'être traitées dans le cadre de la présente invention, on peut citer les thromboses à l'origine des infarctus ou encore des phiébites.

Des vecteurs selon l'invention utilisés pour l'obtention d'un médicament destiné au traitement des thromboses et à la prévention des infarctus et des phlébites, sont plus particulièrement caractérisés en ce que l'acide nucléique d'insertion comprend une séquence nucléotidique codant pour une substance Cette dernière séquence thrombolytique. avantageusement précédée d'une séquence signal codant pour un peptide, signal assurant la secrétion de la thrombolytique hors đe la cellule substance musculaire.

L'invention vise également tout vecteur recombinant caractérisé en ce qu'il est constitué du génome défectif d'un adénovirus, comprenant néanmoins l'ensemble de celles des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de cet adénovirus, et dans l quel est inséré un acide nucléique recombinant

dont est recherchée la diffusion dans la masse musculaire, cet acide nucléique étant placé sous le controle d'un promoteur susceptible d'être reconnu par les polymérases des cellules musculaires, notamment le promoteur fort de la région précoce Elà du génome des adénovirus.

Un vecteur recombinant préféré de l'invention est caractérisé en ce que cet acide nucléique recombinant est constitué de tout ou partie du gène de la dystrophine.

L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques comprenant un ou plusieurs vecteurs recombinants tels que décrits ci-dessus, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

L'invention a également pour objet un procédé d'obtention des vecteurs recombinants décrits cidessus qui comprend après l'étape de construction proprement dite de ces vecteurs par introduction de l'acide nucléique d'insertion dans leur génome, une étape de transformation de lignées cellulaires supérieurs (notamment transformables d'eucaryotes d'origine humaine ou animale) comportant elles-mêmes séquence distincte de nucléotides apte complémenter la partie du génome de l'adénovirus essentielle pour la réplication de ce dernier et dont susdit vecteur est dépourvu, ladite séquence distincte étant de préférence incorporée au génome des cellules de ladite lignée cellulaire.

A titre d'exemple préféré de telles lignées cellulaires, on mentionnera la lignée 293, lignée de rein embryonnaire humain qui contient, intégrés dans son génome, les onze premiers pourcents de l'extrémité gauche du génome d'un Ad5. Ceux-ci permettent de complémenter des virus recombinants défectifs qui portent d s délétions de cett région. Un tel pr céd

d'obtention est plus particulièrement décrit dans la demande de brevet européen n° 0 185 573 du 20/11/85.

Après transformation de ces lignées cellulaires, les vecteurs qui se sont ainsi multipliés sont récupérés et purifiés.

La présente invention sera plus particulièrement illustrée à l'aide de la description détaillée qui suit de la construction d'adénovirus vecteurs recombinants comportant le gène codant pour la β -galactosidase, et des propriétés de cet adénovirus vecteur.

 Construction de l'adénovirus recombinant, Ad-RSV-βgal, par recombinaison in vivo.

Cet adénovirus recombinant a été construit par recombinaison homologue entre un plasmide approprié et le génome de l'adénovirus de type 5 (Ad5). Dans cette construction, le gène de la 8-galactosidase est placé sous le contrôle du promoteur RSV (Rous Sarcoma Le plasmide pAdRSVβgal utilisé contient le segment PvuII de l'extrémité gauche de l'Ad5 (segment situé entre les positions 0 et 1,3 du plasmide sur la comprenant la répétition terminale intervertie, l'origine de réplication, des signaux d'encapsidation, et l'amplificateur Ela. Ce fragment est suivi par un gène nlslacZ (décrit dans Bonnerot, C. et al., Proc. natn. Acad. Sci. USA, 1987, 84, 6795-6799) codant pour la β -galactosidase, et par un fragment de l'adénovirus Ad5 situé entre les positions 9.4 et 17 du plasmide de la figure 1.

Les valeurs des positions 1,3, 9,4 et 17 indiquées ci-dessus sont des unités indiquant le nombre de paires de base comprises à l'intérieur de ces fragments, une unité représentant 360 paires de base.

La séquence d'Ad5 située entre les positions 9,4 et 17 sus-mentionnées permet la recombinaison avec l'adén virus dl324 traité par l'enzyme de r stricti n ClaI (correspondant à un mutant de délétion E3; la délétion étant effectuée entre les positions 78,4 et 84,3 du génome de l'adénovirus représenté sur la figure 1), après transfection de cellules 293 (cellules embryonnaires humaines de rein transformées par l'adénovirus et mentionnées ci-dessus) afin de générer le vecteur recombinant Ad-RSV- β gal. Le gène nIslac2 est contrôlé par le promoteur RSV LTR et possède le signal de polyadénylation du virus SV40. Le virus recombinant ainsi obtenu est incapable de se répliquer en raison de la délétion des gènes E1.

 Etude du transfert du gène par l'intermédiaire de l'adénovirus aux organes de souris.

Des souris Balb/C agées de 4 jours ont subi une intra-veineuse de 20-40 microlitres injection d'adénovirus recombinants hautement purifiés, Ad-RSV-8gal (10° unités formant des plages : UFP/ml) les organes ont été prélevés 15 jours après injection et traités avec du paraformaldéhyde 4% dans un tampon phosphate pendant 30 minutes. Après rincage les organes ont été incubés pendant une nuit à 30°C dans une solution X-gal. Les organes entiers ont ensuite été congelés et préparés de manière appropriée pour micromètres effectuer des cryosections (de 10 d'épaisseur), sections qui ont été colorées à l'aide d'hématoxyline et d'éosine.

La mise en évidence par coloration histochimique de la manière indiquée ci-dessus de l'activité β -galactosidase sur les sections effectuées indique la présence dans les cellules des organes prélevés du gène inséré dans l'adénovirus vecteur.

L'examen macrocospique du coeur ainsi que des muscles du squelette prélevés sur ces souris traitées, révèle la grande efficacité avec laquelle a ét eff ctué ce transfert d gène après s ulement une injection de l'adénovirus recombinant. L'intérêt du choix de la voie intraveineuse réside dans le fait que le vecteur viral n'est pas concentré dans une zone quelconque du tissu musculaire mais au contraire qu'il est favorablement dispersé dans l'ensemble de la masse musculaire. La coloration histochimique permet d'estimer que le nombre de cellules transformées atteint dans certaines zones 50 % du nombre de cellules musculaires présentes dans cette zone.

L'expression de la β-galactosidase dans le myocarde ainsi que dans les muscles du squelette est parfaitement stable. Des colorations positives ont pu être observées 15,33,55,66,90,127 et 150 jours après l'injection de l'adénovirus recombinant. L'expression du gène semble constante en fonction du temps, puisque la proportion de cellules bleues dans les tissus musculaires semblent à peu près équivalente d'un mois à l'autre.

L'analyse de fibres musculaires isolées révèle qu'une seule fibre est susceptible de présenter de nombreux "centres d'expression".

Des analyses par immunotransfert (Southern) réalisées à partir du coeur d'une souris traitée ont permis de mettre en évidence une bande intense et unique correspondant à 35 Kpb indiquant que l'ADN viral introduit dans les cellules musculaires est essentiellement extrachromosomique.

'n

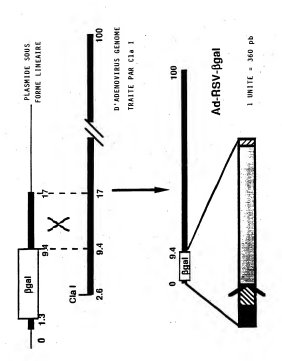
REVENDICATIONS

- recombinants Utilisation đe vecteurs d'origine virale, non réplicables, et susceptibles d'être reconnus par les récepteurs de cellules musculaires, humaines ou animales, infectables par ces virus, ces vecteurs étant en outre modifiés par un acide nucléique d'insertion contenant une séquence nucléotidique codant pour une séquence polypeptidique dont l'expression dans lesdites cellules musculaires est recherchée, cette séquence étant sous le contrôle d'un promoteur reconnu par les polymérases de ces cellules. pour l'obtention d'un médicament administrable par la voie générale, notamment intraveineuse ou intra-artérielle, et destiné au traitement de pathologies affectant les cellules musculaires ou de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expression de la séquence nucléotidique sus-mentionnée secrétés par lesdites cellules musculaires.
- 2. Utilisation de vecteurs selon la revendication 1, caractérisée en ce que ces vecteurs sont choisis parmi les adénovirus défectifs dont les génomes sont dépourvus de séquences essentielles nécessaires à la réplication de ces adénovirus, et plus particulièrement des transactivateurs EA et EB.
- 3. Utilisation de vecteurs selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisée en ce que l'acide nucléique d'insertion est compris dans un génome défectif d'adénovirus comprenant néanmoins l'ensemble de celles des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de ces adénovirus.
- 4. Utilisation de vecteurs selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que l'acide nucléiqu d'insertion est constitué de tout u partie d'un gène sain de la dystrophin .

- 5. Utilisati n d vecteurs s lon l'une des revendicati ns l à 4, p ur l' btenti n d'un m'dicament destiné au traitement de la dystrophie musculaire de Duchenne.
- 6. Utilisation de vecteurs selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 pour l'obtention de médicaments pour le traitement de malades cardiaques, caractérisée en ce que l'acide nucléique d'insertion code pour une protéine ou un polypeptide ayant des propriétés thrombolytiques.
- 7. Vecteur recombinant caractérisé en ce qu'il est constitué du génome défectif d'un adénovirus, comprenant néanmoins l'ensemble de celles des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de cet adénovirus, et dans lequel est inséré un acide nucléique recombinant dont est recherchée la diffusion dans la masse cardiaque, cet acide nucléique étant placé sous le contrôle d'un promoteur susceptible d'être reconnu par les polymérases des cellules musculaires, notamment le promoteur fort de la région précoce ElA du génome des adénovirus.
- 8. Vecteur recombinant selon la revendication 7, caractérisé en ce que l'acide nucléique d'insertion code pour une protéine ou un polypeptide ayant des propriétés thrombolytiques.
- 9. Composition pharmaceutique comprenant un vecteur recombinant selon la revendication 7 ou la revendication 8, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

1 / 1

FIGURE 1



FEUILLE DE REMPLACEMENT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 92/00898

Int.C	1. 5 C12N15/86; A61K48/0	0; C12N15/12; C12N9/	50
	to International Patent Classification (IPC) or to		00
B. FIE	LDS SEARCHED		
	ocumentation searched (classification system follower	ed by classification symbols)	
Int.C			
Documentar	tion searched other than minimum documentation to	the extent that such documents are included in	the fields searched
Electronic da	ata base consulted during the international search (na	me of data base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, when	e appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Х	COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE T INTERNATIONAL WORKSHOP)	RANSFER.	1-5,7
	Vol. 219, 11 April 1991, PARI pages 271 - 272	S, FRANCE	
	QUANTIN, B. ET AL. 'Adenoviru	s as an	
	expression vector in muscle c	ells	
	application to dystrophin' see the whole document		
Y	COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE T	RANFER,	1-9
	INTERNATIONAL WORKSHOP) Vol. 219, 11 April 1991, PARI	S, FRANCE	
- [pages 51 - 61 STRATFORD-PERRICAUDET, L. & PI	FRRICALIDET	
	M. 'Gene tranfer into animals	: the	
1	promise of adenovirus' see the whole document		
х	see page 56, line 40 - page 53	7, line 2	1-5
	see page 58, line 4 - line 45		
1		-/	
Further	documents are listed in the continuation of Box C		
Special ca	regaries of cited documents:	"T" later document published after the insen	national filing date or priority
to be of pa	defining the general state of the art which is not considere recutar retavance		
	sment but published on or after the interestional filing dat which may throw doubts on priority claim(s) or which in sublish the publication date of another citation or othe son (as specified)	s considered novel of cannot be considered store step when the document is taken alone	
means	son (an appendice) referring to an oral disclosure, use, exhibition or othe	document of particular relevance: the considered to involve an inventive s combined with one or more other such deline observed to	daimed investion cannot be tep when the document is
P document priority	reblished proor to the international filling date but later that date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same pasent if	arr
ate of the act	ual completion f the international search	Date of mailing of the international searce	b report
4 Januar	y 1993 (04.01.93)	22 January 1993 (22.01	
ame and maii	ing address of the ISA.	Authorized officer	
European	Patent Office		
ecumile No.		Telephone No.	
TO PCT/ISA/	10 (second sheet) (Into 1902)		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 92/00898

	the state of the coleuns of the coleuns	Relevant to claim No
ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
A	MEISSONNIER, E. ET AL. 'Dictionnaire des médicaments vétérinaires' 1984, EDITIONS DU POINT VETERINAIRE, MAISON-ALFORT	1
	see page 97, column 2, line 35 - page 98, column 1, line 1, see page 129, column 2, line 33 - line 48	
Y	NO,A,9 011 092 (VICAL,INC & WISCONSIN ALUMNI RESEARCH FOUNDATION) 4 October 1990 see page 6, line 28 - page 8, line 6	1-5
	see page 10, line 19 - page 11, line 34 see page 12, line 15 - page 13, line 34 see page 12, line 15 - page 13, line 2; claims 6,7,15-17; figures 2,4; examples 11-15	
Y	MO,A,9 013 640 (THE UNIVERSITY OF NOTRE DAME DU LAC) 15 November 1990 see claims 1,6,10,12	6-9
Y	EP.A.O 185 573 (INSERM) 25 June 1986 cited in the application see the whole document	1-9
Y	NO.A.9 111 525 (THE UNIVERSITY COURT OF THE UNIVERSITY OF GLASGOW) 8 August 1991 see the whole document	1-3,6-9
Υ -	SCIENCE. Vol. 252, No 5004, 19 April 1991, LANCASTER, PA US	1-9
	pages 431 - 434 ROSENFELD, MA. ET AL. 'Adenovirus_mediated transfer of a recombinant alpha 'l-antitrypsin gene to the lung epithelium in vivo' see in particular the figure 1 see the whole document	
	elements of the second	
,		
	to:	

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. SA

9200898 65339

This among lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The numbers are as contained in the European Patent Office EUP file on

Description Patent Office is in on way light for these numbers which are merely clean for the numbers of information 04/01/02

Patent document Publication cited in search report date			Patent family member(s)	Publication date
WO-A-9011092	04-10-90	AU-A- EP-A- JP-T-	5344190 0465529 4504125	22-10-90 15-01-92 23-07-92
₩0-A-9013640	15-11-90	AU-A- EP-A-	5659690 0467987	29-11-90 29-01-92
EP-A-0185573	A-0185573 25-06-86		2573436 1266627 3586092 61158795	23-05-86 13-03-90 25-06-92 18-07-86
√0-A-9111525	08-08-91	AU-A- EP-A-	7075691 0512017	21-08-91 11-11-92

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE PCT/FR 92/00898

				Demande Internation	raie No	.,,,,,	
L CLASSES	MENT DE L'INVENT	TON (si piusieurs :	symboles de ciassification	sont applicables, les indiq	uer tous) 7		
	5 C12N15/8		3) on a la fots seton ta cis A61K48/00;	c12N15/12		2N9/68	
IL DOMAR	NES SUR LESOUEL	S LA RECHERCH	E A PORTE				
			Documentation mi	rimale consultée ⁸			
Système	de classificacion		Syr	aboles de classification			
CIB	5	C12N ;	A61K ;	C07K			
		Documentation où de tels document	consultée autre que la do ments font partie des dom	cumentation minimale dar sincs sur lesqueis la reche	s la mesure rche a porté		
III. DOCUM	MENTS CONSIDER	S COMME PERT	INENTS ¹⁰				
Catégorie °	Ide	ntification des docu	ments cités, avec indica es passages pertinents 13	tion, si nécessaire,i2		No. des revendications visées 14	
х	INTERNA vol. 21	E INSERM (HUMAN GENE TRA			1-5,7	
-	QUÂNTIN express applica	, B. ET AL		as an lls			
Υ	INTERNA vol. 21 pages 5 STRATFO M. 'Gen promi se	TIONAL WOR 9, 11 Avri 1 - 61 RD-PERRICA e transfer of adenov	1 1991, PARIS UDET, L. & PEI into animals irus'	, FRANCE RRICAUDET,		1-9	
x	voir le voir pa voir pa	document ge 56, lig ge 58, lig	en entier ne 40 - page : ne 4 - ligne :	57, ligne 2 45	-/	1-5	
"A" doc cos "E" doc to "L" doc pris sunt "O" doc use "P" doc postirinares	**Cattageries spéciales de document citàgi ¹¹ **A formande définité particular de la recheixpa, non **A formande définité particular de la recheixpa, non **A formande définité particular de la recheixpa, non **Té document autérieur, mais publié à la date de épôt interma- tional on aprèc crité des la region de la recheixpa de la région de la région de la région de la région particular pertinent, l'invention reventifique de la recheixpation contract de la région particular pertinent, l'invention reventifique de la recheixpation que un respectation que la région appet de reconsidérée comment de autérie de la région particular pertinent, l'invention reventifique particular de la région appet de réconsidérée comment de autérie de la région particular de la région appet des régions appet des la régions appet des la régions appet des la régions appet de la région ap						
		IER 1993		22.0			
Administrati	ion chargés de la rech FFICE	erche internationale EUR PEEN DE		Signature du fonction CHAMBON	ensire autorist INET F.J.		

III. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 DEUXIEME FEUILLE)	
Catégorie *	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	No. des revendications visées 18
A	MEISSONNIER, E. ET AL. 'Dictionnaire des médicaments vétérinaires' 1944, EDITIONS DU POINT VETERINAIRE, MAISON-ALFORT voir page 37, colonne 2, ligne 35 - page 98, colonne 1, ligne 1 voir page 129, colonne 2, ligne 33 - ligne	1
Y	ALUMNI RESEARCH FOUNDADATION) 4 Octobre 1990 voir page 6, ligne 28 - page 8, ligne 6 voir page 10, ligne 19 - page 11, ligne 34 voir page 12, ligne 15 - page 13, ligne 2; revendications 6,7,15-17; figures 2,4;	1-5
Y	DAME DU LAC) 15 Novembre 1990	6-9
Y	25 Juin 1986 cité dans la demande	1-9
Y	THE UNIVERSITY OF GLASGOW) 8 Août 1991	1-3,6-9
Y	vol. 252, no. 5004, 19 Avril 1991, LANCASTER, PA US pages 431 - 434 ROSENFELD, M.A. ET AL. 'Adenovirus-mediated transfer of a recombinant alpha 1-antitrypsin gene to the lung epithelium in vivo' voir en particulier la figure 1	1-9

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9200898 SA 65339

a présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents krevets cités dans le rapport de echerche internationale visé ci-dessus.

Lesúits membres sant contenus au fichier informatique de l' ffice européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 04/01/93

Document brevet cité Date de au rapport de recherche publication		N fan	Membre(s) de la familie de brevet(s)			Date de publication	
WO-A-9011092	04-10-90	AU-A- EP-A- JP-T-	5344190 0465529 4504125	22-1 15-0 23-0	1-92		
WO-A-9013640	15-11-90	AU-A- EP-A-	5659690 0467987	29-1 29-0			
EP-A-0185573	25-06-86	FR-A- CA-A- DE-A- JP-A-	2573436 1266627 3586092 61158795	23-0 13-0 25-0 18-0	3-90 6-92		
WO-A-9111525	08-08-91	AU-A- EP-A-	7075691 0512017	21-0 11-1			
*							
× ,							
i.							

THIS PAGE BLANK (USPTO)